(1) Veröffentlichungsnummer:

0 055 396

**A1** 

12)

# EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 81109947.2

(2) Anmeldetag: 27.11.81

(f) Int. Cl.<sup>3</sup>: A 61 K 9/70 A 61 K 9/12, A 61 K 31/415

30 Priorität: 05.12.80 DE 3045915

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 07.07.82 Patentblatt 82/27

84 Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE 71) Anmelder: BAYER AG Zentralbereich Patente, Marken und Lizenzen D-5090 Leverkusen 1, Bayerwerk(DE)

22) Erfinder: von Bittera, Miklos Max-Scheler-Strasse 7 D-5090 Leverkusen 3(DE)

(72) Erfinder: Büchel, Karl Heinz, Prof. Dr. Dabringhausener Strasse 42 D-5093 Burscheid(DE)

22) Erfinder: Plempel, Manfred, Dr. Pahikestrasse 5 D-5600 Wuppertal 1(DE)

2 Erfinder: Regel, Erik, Ing. grad. Bergerheide 72a D-5600 Wuppertal 1(DE)

(5) Antimykotische Mittel mit hoher Wirkstoff-Freisetzung in Form von elastischen Flüssig-Pflastern.

5) Die Erfindung betrifft neuartige Formulierungen der bekannten antimykotischen Azolderivate, die eine Depot-Wirkung trotz Filmbildung und eine höhere Bioverfügbarkeit der Wirkstoffe aufweisen und dadurch eine Kurzzeittherapie ermöglichen.

- 1 -

BAYER AKTIENGESELLSCHAFT 5090 Leverkusen, Bayerwerk Zentralbereich Si/by-c Patente, Marken und Lizenzen V (Pha)

Antimykotische Mittel mit hoher Wirkstoff-Freisetzung in Form von elastischen Flüssig-Pflastern

Die vorliegende Erfindung betrifft neuartige Formulierungen der bekannten antimykotischen Azolderivate, die eine Depot-Wirkung trotz Filmbildung und eine höhere Bioverfügbarkeit der Wirkstoffe aufweisen und dadurch eine Kurzzeittherapie ermöglichen.

Für die Behandlung von Mykosen beim Menschen, vor allem die Mykosen der Haut sind bereits Zubereitungen von antimykotischen Derivaten bekannt geworden. Mit diesen Zubereitungen wurden für eine vollständige Sanierung > 21 Tage Therapiezeit benötigt.

Um zu einer Verkürzung der Therapiedauer zu kommen, benötigt man, besonders zur Eliminierung der Keime, bzw.
um eine mykologische Sanierung zu erzielen, eine gewisse Depot-Wirkung und eine höhere Bioverfügbarkeit der
Wirkstoffe. Dafür sind die bekannten Formulierungen nur
begrenzt geeignet, weil sich von dem vormandenen Wirk-

5

10

stoffangebot nur ein kleiner Anteil im Flüssigvolumen am Ort der Infektion löst. Wenn man nun ohne weitere Erhöhung der Wirkstoffkonzentration eine Verkürzung der Therapiedauer, z.B. auf einen Tag bei einmaliger Applikation, erreichen will, muß man für eine optimale Bioverfügbarkeit des Wirkstoffes Sorge tragen.

Es wurde nun gefunden, daß solche Formulierungen antimykotischer Wirkstoffe, die 2 - 10 % Spreitmittel, 1 - 8 % Lösungsvermittler und als Filmbildner einen Celluloseether, insbesondere Hydroxypropylcellulose, die sowohl in Wasser als auch in organischen Lösungsmitteln löslich ist, und außerdem die üblichen Formulierungshilfsstoffe enthalten, eine optimale Freisetzung des Wirkstoffes , und damit eine auf einen Tag verkürzte Therapiedauer durch das Erreichen von hohen Konzentrationen des Wirkstoffes ermöglichen. Dieser Effekt wird dadurch erreicht, daß die Wirkung der in den Formulierungen enthaltenen Wirkstoffe durch Spreitöle und Lösungsvermittler und adhärierende Filmbildner-Zugabe erhöht werden 20 und dadurch die Wirkstoff-Freisetzung bis ins Zehnfache gesteigert werden kann. Die erfindungsgemäßen elastischen Flüssig-Pflaster-Formulierungen stellen ein neues Applikationsprinzip zur dermalen Behandlung von Mykosen dar, das neben einer sehr guten Wirksamkeit durch den Verschluß der Infektionsstelle einen Infektionsschutz für die Umgebung darstellt. Besonders gut geeignet sind die erfindungsgemäßen Formulierungen für die Behandlung von Nagelmykosen.

Die erfindungsgemäßen Formulierungen können sowohl 30 Lösungen als auch Sprays sein.

Wirkstoffe, die in dieser Weise formuliert werden können,
Le A 20 575



sind alle antimyktisch wirksamen Derivate, insbesondere Imidazol- und Triazolderivate. Sie sind in den erfindungsgemäßen Mitteln in Mengen von 0,05-1 %, vorzugsweise 0,1-1 % vorhanden.

Beispielsweise seien die Verbindungen der nachstehenden 5 Formeln genannt:

Le A 20 575

BAD Chilamal



Zahlreiche weitere antimykotisch wirksame Azolderivate sind bekannt aus der DE-OS 24 30 039. Sie können ebenfalls in den erfindungsgemäßen Mitteln als Wirkstoffe dienen.

- Unter Spreitmitteln werden ölige Flüssigkeiten verstanden, die sich auf der Haut besonders gut verteilen. (R. Keymer, Pharm. Ind. 32 (1970), S. 77 S. 81). Für die erfindungsgemäßen Mittel eignen sich als Spreitmittel insbesondere folgende Verbindungen:
- 10 <u>Silikonöle</u> verschiedener Viskosität.

Fettsäureester, wie Ethylstearat, Di-n-butyl-adipat,
Laurinsäurehexylester, Dipropylen-glykolpelargonat,
Ester einer verzweigten Fettsäure mittlerer Kettenlänge mit gesättigten Fettalkoholen C<sub>16</sub>-C<sub>18</sub>, Iso15 propylmyristat, Isopropylpalmitat, Capryl/Caprinsäurepropylmyristat, Fettalkoholen der Kettenlänge
ester von gesättigten Fettalkoholen der Kettenlänge
C<sub>12</sub>-C<sub>18</sub>, Isopropylstearat, Ölsäureoleylester, Ölsäuredecylester, Ethyloleat, Milchsäureethylester,
säuredecylester, Ethyloleat, Milchsäureethylester,
wachsartige Fettsäureester wie künstliches Entenbürzeldrüsenfett, Dibutylphthalat, Adipinsäurediisopropylester, letzterem verwandte Estergemische u.a.

Triglyceride, wie Capryl/Caprinsäuretriglycerid,
Triglyceridgemische mit Pflanzenfettsäuren der Kettenlänge C<sub>8</sub>-C<sub>12</sub> oder anderen speziell ausgewählten
natürlichen Fettsäuren, Partialglyceridgemische gesättigter oder urgsättigter evtl. auch hydroxylgruppennaltige Fettsäuren, Monoglyceride der C<sub>8</sub>/C<sub>10</sub>Fettsäuren u.a.

Fettalkohole, wie Isotridecylalkohol, Cetylstearyl-Alkohol, Oleylalkohol.

Fettsäuren, wie z.B. Ölsäure.

Besonders gut geeignete spreitende öle sind die folgenden:

Isopropylmyristat, Isopropylpalmitat, Isopropylstearat,

Capryl/Caprinsäureester von gesättigten Fettalkoholen

der Kettenlänge C<sub>12</sub>-C<sub>18</sub>, wachsartige Fettsäureester

wie künstliches Entenbürzeldrüsenfett, Silikonöle,

Isopropylmyristat-Isopropylpalmitat-Isopropylstearat
Gemisch und Kokosfettsäureisopropylester.

Als Lösungsvermittler eignen sich für die erfindungsgemäßen Mittel vor allem:

Benzylalkohol, 2-Octyl-dodecanol, Polyethylenglykole,
Phthalate, Adipate, Propylenglykol, Glycerin, Di- und.
Tripropylenglykol, Wachse etc. und andere in der
Kosmetik verwendete Zusatzstoffe.

Als Gel- und Filmbildner kommen Celluloseether in Frage, die sich sowohl in Wasser als auch in organischen Lösungsmitteln lösen bzw. anguellen können und nach dem Trocknen eine Art Film bilden.

Besonders geeignet ist Hydroxypropylcellulose.

Weitere geeignete Celluloseether sind z.B. Methyl-cellulose, Ethylcellulose sowie lösliche Stärken.

Als Lösungsmittel sind Wasser und auch alle mit Wasser mischbaren Lösungsmittel geeignet. In Betracht kommen z.B. Alkanole, wie Ethanol und Isopropylalkohol, Propylenglykol, Methylcellosolve, Cellosolve, Ester, Morpholine, Dioxan, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, Tetrahydrofuran, Cyclohexanon, etc.

Es können bei der Herstellung der erfindungsgemäßen Formulierungen ein oder mehrere Lösungsmittel eingesetzt werden.

Bei den Versuchen zur Ermittlung einer optimalen Formulierung können u.a. folgende Hilfsstoffe eingesetzt werden:

Glycerin, Paraffin dickflüssig, Paraffin dünnflüssig, Triethanolamin, Collagen, Allantoin, Novantisolsäure, Parfümöle.

Als weitere Hilfsmittel sind geeignet:

- a. Substanzen, die z.B. eine Suspension stabilisieren können, z.B. kolloidale Kieselsäure, Montmorillonite u.a.
- 20 b. Tenside (beinhaltet Emulgatoren und Netzmittel),
  z.B.

5

- anionaktive, wie Na-Laurylsulfat, Fettalkoholethersulfate, Mono/Dialkylpolyglykoletherorthophosphorsäureester-Monoethanolaminsalz;
- kationaktive, wie Cetyltrimethylammoniumchlorid;
- 3. ampholytische, wie Di-Na-N-lauryl-β-ininodipropionat oder Lecithin;
  - 4. nicht ionogene, z.B. polyoxyethyliertes Rizinusöl, polyoxyethyliertes Sorbitan-Monooleat,
    Sorbitan-Monostearat, Cetylalkohol, Glycerinmonostearat, Polyoxyethylenstearat, Alkylphenolpolyglykolether.
  - c. Stabilisatoren zur Verhinderung des bei einigen Wirkstoffen eintretenden chemischen Abbaues, wie Antioxydantien, z.B. Tocopherole, Butylhydroxyanisol.
    - d. Sauer eingestellte wäßrige Lösungen können durch den Zusatz in der Kosmetik üblicher Konservierungsmittel, z.B. p-Hydroxybenzoesäureester, stabilisiert werden.
  - Wirksamkeits-Testung der erfindungsgemäßen Mittel am Trichophyton-infizierten Meerschweinchen.

Als Testmodell zur vergleichenden Wirksamkeitsprüfung aer erfindungsgemäßen Mittel verwendeten wir Trichopyton-

10

infizierte Pirbright-white-Meerschweinchen mit einem durchschnittlichen Gewicht von 600 g. Die Tiere wurden auf dem Rücken mit einer elektrischen Haarschneidemaschine so geschoren, daß ca. 1/10 mm lange Haarstümpfe stehen blieben.

Die Infektion mit Trichophyton mentagrophytes erfolgte durch leichtes Verreiben einer 24 Stunden in Sabouraud-Nährlösung angekeimten Sporensuspension des Erregers auf einer ca. 2 x 2 cm großen Fläche des geschorenen Rückens der Tiere. Aufgetragen wurden pro Tier 0,5 ml Keimsuspension, die 1 - 3 x 10<sup>5</sup> infektiöse Pilzpartikel enthielten.

Bei diesem Infektionsmodus zeigen sich 2-3 Tage post infectionem die ersten Symptome der Dermatophytose als Rötung und Schuppung der Haut. Bei unbehandelten Tieren ist ca. 14 Tage p.i. die Dermatophytose maximal ausgeprägt. Flächiger Haarausfall und blutige Integument-Defekte innerhalb einer entzündlich veränderten, schuppigen Randzone.

Die zu prüfenden Formulierungen wurden 1-mal, am 2.

Tag post infektionem, lokal auf die gerötete Infektionsstelle der Tiere appliziert. Es wurden jeweils 0,5 ml
der Formulierungen = 5 mg Wirkstoff aufgetragen. Die
Bewertung des Infektionsablaufs erfolgte täglich bis
zum 20 Tag p.i.

Le A 20 575

<sup>+) (1 %-</sup>ige Formulierung)

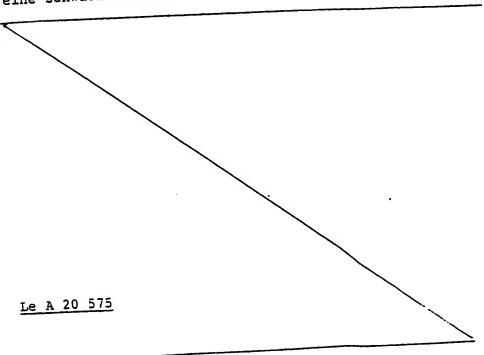
Die Ergebnisse sind bei den Beispielen angegeben. (+ = schwache Wirkung, ++ = Wirkung, +++ = gute Wirkung, ++++ = sehr gute Wirkung).

In den nachstehenden Beispielen sind Rezepturen für erfindungsgemäße Mittel angegeben. Die einzelnen Komponenten werden bei Zimmertemperatur miteinander vermischt und gehen dabei in Lösung.

M.G. bedeutet Molekulargewicht.

Verwendet man anstelle der erfindungsgemäßen Formulie10 rungen solche, die anstelle von Celluloseethern wasserunlösliche Polymere, z.B. Methacrylate, enthalten, so wird
die Mykose verschlimmert.

Verwendet man solche Formulierungen, die neben dem Wirkstoff nur wasserlösliche Celluloseether aber weder Spreit-15 mittel noch Lösungsvermittler enthalten, erzielt man nur eine schwache Wirkung.



#### Beispiel 1

•			1.0	g
Trifonazol			5.0	g
Benzylalkohol Hydroxypropylcellulose Isopropanol	(M.G.	60.000) ad	10.0 100	ml

Wirkung im Meerschweinchen-Test ++++ = sehr gute Wirkung.

## Beispiel 2

					0.1	g
	Trifonazol				5.0	g
10	Benzylalkohol			,	6.0	g
	Isopropylmyristat	IM G	60.00)		10.0	g
	Hydroxypropylcellulose	(11.0.		ađ	100	ml
	Isopropanol					

Wirkung im Meerschweinchen-Test +++ = gute Wirkung.

# 15 Beispiel 3

				1.0	g
	Trifonazol			4.0	9
	Benzylalkohol			10.0	g
	Isopropylstearat Hydroxypropylcellulose Isopropanol	(M.G.	60.000) ad	12.0 100	g ml
20	_ · ·				

Wirkung im Meerschweinchen-Test +++ = gute Wirkung.

# Le A 20 575

#### Beispiel 4

٠,

				1.0	g
	Lombazol			1.0	g
	1,2-Propylenglykol			6.0	g
	Isopropylmyristat Hydroxypropylcellulose	(M.G.	60.000)	10.0	g
5	Hydroxypropylcellulous Isopropanol	•••	ad	100	ml

Wirkung im Meerschweinchen-Test +++ = gute Wirkung.

#### Beispiel 5

	- 41			0.1	g
	Lombazol			5.0	g
10	Benzylalkohol Isopropylmyristat			6.0	g
	Hydroxypropylcellulose	(M.G.	60.000)	10.0	-
	Isopropanol		ad	100	ml

Wirkung im Meerschweichen-Test +++ = gute Wirkung.

# 15 Beispiel 6

				1.0	a.
	Clotrimazol			5.0	g
	Benzylalkohol			6.0	9
	Isopropylmyristat	(M. G.	60.000)	10.0	g
	Hydroxypropylcellulose	(M.G.	ađ	100	ml
20	Isopropanol		-		

Wirkung im Meerschweinchen-Test ++++ = sehr gute
Wi..ung

## Le A 20 575

## Beispiel 7

		1.0	g
	Lombazol	8.0	g
5	Benzylalkohol Isopropylmyristat/Isopropylstearat/ Isopropylpalmitat Hydroxypropylcellulose (M.G. 60.000) Isopropanol	1.0 10.0 100	g

Wirkung im Meerschweinchen-Test +++ = gute Wirkung.

#### Beispiel 8

				1.0	) g
10	Clotrimazol	•		5.6	0 g
	Benzylalkohol			6.	0 g
	Isopropylmyristat			10.	0 g
	<u>Methylcellulose</u>		ađ	100	ml
	Isopropanol				

15 Wirkung im Meerschweinchen-Test +++ = gute Wirkung.

#### Sprays

Die nach den Beispielen 1 - 8 hergestellten Wirkstofflösungen können auch zu Sprays verarbeitet werden.
Zu diesem Zweck vermischt man z.B. 60 - 90 % Wirkstofflösung mit 20-40 % der gebräuchlichen Treibmittel,
z.B. N<sub>2</sub>, N<sub>2</sub>O, CO<sub>2</sub>, Propan, Butan, Halogenkohlenwasserstoff usw..

#### Patentansprüche

- Antimykotische Mittel mit höherer Freisetzung der Wirkstoffe, enthaltend Azolderivate und übliche Formulierungshilfsstoffe, dadurch gekennzeichnet, daß sie 2-10 % Spreitmittel, 1-8 % Lösungsvermittler und als Filmbildner Celluloseether enthalten.
- 2. Antimykotische Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Wirkstoff Clotrimazol der Formel

10

15

5

enthalten.

3. Antimykotische Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Wirkstoff Trifonazol der Formel

enthalten.

4. Antimykotische Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Wirkstoff Lombazol der Formel

5 enthalten.

- 5. Antimykotische Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie die antimykotischen Azolderivate in Mengen von 0,05-1 %, vorzugsweise von
  0,1-1 %, enthalten.
- 10 6. Antimykotisches Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es als Filmbildner Hydroxypropylcellulose enthält.
  - 7. Antimykotisches Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es eine Lösung ist.
- 8. Antimykotisches Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Spray ist.





#### EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EP 81 10 9947

	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.7)	
tegorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	betrifft Anspruch	
Y	FR - A - 2 275 194 (BAYER)		A 61 K 9/70 9/12
-	* Seite 1, Zeilen 1-4; Seite 2, Zeilen 11-15; Tabelle 1; Ver- bindung (3); Tabelle XII, Ver- bindung 2; Tabelle XIV; Ver- bindung 13; Seite 33, Zeilen 1-12; Seite 36; Zeilen 1-20; Beispiel G	1-8	31/415
D	& DE - A - 2 430 039		
	<del></del> .		RECHERCHIERTE
¥	CHEMICAL ABSTRACTS, Band 90, Nr. 16, 16.April 1979 Zusammenfassung 127561x, Seite		SACHGEBIETE (Int. Cl.)
	378 COLUMBUS, OHIO (US) & JP - A - 78 139 719 (TERUMO CORP. u.a.) 6-12-1978		A 61 K 9/00 7/00 A 61 K 31/00
	* Zusammenfassung *	1-8	
Y	DE - A - 2 461 406 (BAYER)		٠.
	* Seite 2, Absatz 1 - Seite 3, Absatz 1; Seite 14, Absatz 6 - Seite 15, Absatz 1; Seite 18,	1-8	
	Absätze 1-4; Seite 19, Absatz 4 - Seite 20, Absatz 1; Seite 20; Absatz 5 - Seite 21, Absatz	z	KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X: von besonderer Bedeutung
	2; Beispiel 1; Ansprüché 1,3,4		allein betrachtet Y. von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer andere Veröffentlichung derselben Kategorie A technologischer Hintergrund
Y	<u>US - A - 3 476 853</u> (JATUL)		O: nichtschriftliche Offenbarun P: Zwischenliteratur T der Erfindung zugrunde lie- gende Theorien oder Grund-
	* Spalte 1, Zeilen 11 - 43; Spalte 1, Zeile 59 - Spalte 2, Zeile 17; Spalte 2, Zeilen 50-68; Anspruch 1 *	e 1-8	sätze  E- ålteres Patentdokument, das jedoch erst am öder nach de Anmeldedatum veröffentlich worden ist  D: in der Anmeldung angeführt Dokument  L: aus andern Gründen angeführtes Dokument
X	Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche er	stellt.	A: Mitglied der gleichen Patent     Iamilie, übereinstimmend     Dokument
	rchenort Abschlußdatum der Recherche	Prufer	